Record Display Form Page 1 of 2

First Hit

Previous Doc

Next Doc

Go to Doc#

End of Result Set

Generate Collection

L9: Entry 7 of 7

File: DWPI

Jul 22, 1992

DERWENT-ACC-NO: 1992-295331

DERWENT-WEEK: 199718

COPYRIGHT 2005 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Hop extract for active oxygen scavenger - obtd. from ground humulus lupulus,

for malignant rheumatoid arthritis, burns and skin disease treatment

PATENT-ASSIGNEE:

ASSIGNEE

CODE

ASAHI BREWERIES LTD

ASAK

PRIORITY-DATA: 1990JP-0329799 (November 30, 1990)

Search Selected

PATENT-FAMILY:

PUB-NO JP 04202138

PUB-DATE

LANGUAGE

PAGES

MAIN-IPC

July 22, 1992

July 10, 1996

006

005

A61K035/78

A61K035/78

JP 2514860 B2

APPLICATION-DATA:

APPL-DATE

APPL-NO

DESCRIPTOR

JP 04202138A

PUB-NO

November 30, 1990

1990JP-0329799

JP 2514860B2

November 30, 1990

1990JP-0329799

JP 2514860B2

JP 4202138

Previous Publ.

INT-CL (IPC): A23K_1/30; A23L_1/30; A61K 7/00; A61K_35/78 ...

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 04202138A

BASIC-ABSTRACT:

Extract prepd. by extracting ground Humulus lupulus with one or two solvents, and concentrating and drying extract, has active oxygen scavenger action. Main ingredient of extract is lupuronic acid (beta acid), coluprone and adolupurone. Pref. solvent is hexane, ethyl acetate or oil. Prepn. comprises grinding 20 g of hop pellets, adding 400 ml of ethanol, extracting on reflux heating for 1 hr., concentrating to give dark-brown semisolid of 8.2 g, distribution extracting with 160 ml of hexane and 160 ml of water, extracting aq. phase twice with 160 ml of hexane, and condensing extract from hexane phase.

USE/ADVANTAGE - Used as pharmaceuticals, food and cosmeticsrow

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出廣公開番号

特開平7-165583

(43)公開日 平成7年(1995)6月27日

| (51) Int.Cl. ⁴ A 6 1 K 31/52 9/02 9/20 | 機別記号 AAH ABE L | 庁内整理番号 | FI | | | 技術表示箇所 |
|--|---|---------------|-----------------------|--|---|---|
| 9/48 | A C | 審查請求 | 有 発 | 明の 数 1 OL | (全 29 頁) | 最終質に続く |
| (21)出版番号 (62)分割の表示 (22)出版日 (31)優先権主張番号 (32)優先日 (33)優先権主張国 | 特顯平8-165470 特顯昭58-502643の 昭和58年(1983)7月 400597 1982年7月22日 米国(US) | | (71)出職人(72)発明者(74)代理人 | リチャードソ イティド アメリカ合衆 ウィ 番地イン アメリカ コーク ニューク | 国, コネチカ・ テン ウエス) , アプラハム 国, ニュー 6 - トメント 12 | トポート ロー ーク 10021, 38 ストリート ディー |
| | | | | | | 及終頁に掟く |

(54) 【発明の名称】 カフェインを含んで成る改良された鎮痛及び抗炎症組成物並びにその使用方法

(57)【要約】

【目的】 速効性で強力な鎮痛抗炎症剤の提供。

【構成】 開始が早められ、そして増強された鎮痛及び 抗炎症反応を惹起せしめる医薬組成物であって、フェノ プロフェンもしくはジフルニサール又はこれらの医薬と して許容される塩と、鎮痛及び抗炎症の開始を早めそし て増強する里のカフェインから実質上成る組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 開始が早められ、そして増強された鎮痛 及び抗炎症反応を惹起せしめるために、このような治療 た必要とする哺乳動物に適用される医薬組成物であっ て、この組成物が単位投与層の鎮痛及び抗炎症のために 有効な量の活性薬剤成分及びこの作用のための活性薬剤 増強助剤を含んで成り、この活性薬剤がフェノブロフェ ンもしくはジフルニサール又はこれらの医薬として許容。 される塩を含んで成り、そして前記の助剤が活性薬剤の 領痛及び抗炎症の開始を早めそして増強する量のカフェ インから実質上成る組成物。

【請求項2】 約60~約200mgのカフェインを含ん で成る請求項1記載の医薬組成物。

【請求項3】 約65~約150mgのカフェインを含ん で成る請求項2記載の医薬組成物。

【請求項4】 約125~約500mgのフェノプロフェ ンもしくはジフルニサール及び約65~約150mgのカ フェインを含んで成る請求項1記載の医薬組成物。

【請求項5】 約250~約500mgのフェノプロフェ ンもしくはジフルニサール及び約65~約150mgのカ フェインを含んで成る請求項1記載の医薬組成物。

【請求項6】 非毒性の医薬として許容される担体をさ らに含んで成る請求項1記載の医薬組成物。

【請求項7】 前記組成物が経口投与のために適用され る請求項6記載の医薬組成物。

【請求項8】 前記組成物が錠剤又はカプセルとして製 剤化される請求項7記載の医薬組成物。

【請求項9】 前記組成物が直腸投与のために適用され る請求項6記載の医薬組成物。

【請求項10】 前記組成物が坐薬として製剤化される 30 請求項9記載の医薬組成物。

【請求項11】 持続放出形である請求項7記載の医薬 組成物。

【請求項12】 鎮痛のために有効な量の経口的に鎮痛 活性を有する麻酔性鎮痛薬をさらに含んで成る請求項1 記載の医薬組成物。

【請求項13】 前記麻酔性鎮痛薬がプロピラムフマレ ートを含んで成る請求項12記載の医薬組成物。

【請求項14】 前記麻酔性鎮痛薬がペンタゾシンヒド **ノールタルタレート又はメプタゾールヒドロクロリドを** 含んで成る請求項12記載の医薬組成物。

【酒採項15】 前記麻酔性鎮痛薬がプロボキシフェン ヒドロクロリド、プロボキシフェンナプシレート、コデ インサルフェート又はコデインホスフェートを含んで成 る請求項12記載の医薬組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】この発明は、カフェインと1もし くは複数の鎖痛薬、又はカフェインと抗炎症薬を含んで、50 当に異るが、そのほとんどが、連続使用に対して耐薬性

成る新規な医薬組成物、並びに鎮痛又は抗炎症反応の開 始を早めるため及び鎮痛又は抗炎症反応を増強するため の前記組成物の使用方法に関する。

[0002]

【従来の技術】非麻酔性鎮痛薬は、穏和な痛みないし激 しい痛みの治療において広く経口投与されており、この 大部分は非ステロイド性抗炎症薬(NSAID)として も知られている。この類の内で、化合物はその化学構造 及び鎮痛薬、抗炎症薬及び解熱薬としての生物学的性質 において広範囲に異る。アスピリン、アセタミノフェン 及びフェナセチンは長い間、この群の最も一般的に使用 されている構成員であるが、初期の薬剤を超越する多く の利点を有する前記の薬剤とは異る多数の非麻酔性薬剤 が開発されている。

【0003】これらの薬剤に対する耐薬性又は嗜癖は、 痛みの治療において、又は急性もしくは慢性炎症状態 (特に、リュウマチ様関節炎及び骨関節炎)の治療にお いてこれらの薬剤を連続的に使用する場合、…般には問 題とならないが、それにもかかわらず、これらの薬剤を 20 その有効投与風範囲の上限において使用する場合不都合 な副作が生ずる可能性が高い。さらに、各薬剤の上限す なわち投与限界より上においては追加の薬剤の投与によ り鎮痛作用又は抗炎症作用は一般に増加しない。

【0004】非麻酔性鎮痛薬。非ステロイド性抗炎症薬 の群の中の新らしい化合物としては、ジフルニサール **(ドロビド゜)、ゾメビラックナトリウム(ゾマックス)** 8) 、イブプロフェン(モトリン⁸) 、ナプロキセン (ナプロシン[®])、フェノプロフェン(ナルフォ ン^R)、ピロキシカム(フェルデン^R)、フルルピプロ フェン、メフェナミン酸 (ポンステルパ) 及びスリンダ ックのごとき化合物が挙げられる。

【0005】特定の非ステロイド性抗炎症薬に関する情 報についてはPhysicians' Desk Reference, 第35版. 1981:及びThe Merck Index , 第9版、メルク社、 ラーウエン、ニュージャージー(1976)を参照のこ と。さらに、一般には、Wiseman, "Pharmacological St udies with a New Class of Nonsteroidal Anti-Inflam matory Agents-The Oxicams-With Special Reference t o Piroxicam (フェルデンR), The American Journal ロクロリド、ナルブフィンヒドロクロリド、プトルファ 40 of Medicine, 1982年2月16日、2-8:Foley 等. The Management of Cancer Pain, Vol. 11-The Rati ona lUse of Analgesics in the Management of Cancer Pain, ホフマンーラロシュ社、1981年:及びCutting's Handbook of Pharmacology, 第6版、T.D Czaky 編、ア プレトンーセンチュリークロフツ、ニューヨーク、19 79年、第49章、538~550を参照のこと。

【0006】麻酔性鎮痛薬は、非麻酔性鎮痛薬による痛 みの制御が効果的でない場合にしばしば用いられる。こ の群の薬剤はその化学構造及び薬理学的性質において相

を生じさせ、そして嗜癖を惹起する可能性があるという 下利益を有する。麻酔性鎮痛薬群の中で、薬剤を麻酔性 拮抗薬又は麻酔性作働薬に分類することができる。麻酔 性作働薬にはモルフィン群、メペリジン群、及びメサド ン群が含まれる。これに対して、幾つかの麻酔性拮抗薬 は純粋な拮抗薬 (これらは鎮痛薬ではない) であり、他 の麻酔性拮抗薬は作働ー拮抗薬(すなわち、鎮痛作用を 有する拮抗薬)であり、作働・拮抗薬は一般にモルフィ ン様又はナロルビン様として分類される。

3

り、むしろ非経口的に使用される。経口的に活性な麻酔 性鎮痛薬には、コデイン、オキシコドン、レボルファノ ール(レボードロモラン^R)、メペリジン(デメロール [®])、プロポキシフェンヒドロクロリド(ダルボ ン1)、プロポキシフェンナプシレート(ダルボンーN ¹⁸)、メサドン、プロピラム、ブブレノルフィン、ペン タゾシン(タルウィン4)、ナルブフィン(ヌバイ 化合物が含まれる。

【0008】これらの化合物に対するさらに具体的な情 20 報については、Physicians' Desk R eference, 第3版, 1981年;及びThe Merck Index, 第9版, メルク社, ラウエ イ、ニュージャージー(1976)を参照のこと。さら に、一般的には、上に引用したFoley等:及びCu tting's Handbooks of Phar macology, 第6版, T. Z. Czaky編, ア プレトンーセンチュリーークロフツ, ニューヨーク, 1 979年、第50章:551-566を参照のこと。カ フェイン、すなわち3,7~ジヒドロー1,3,7~ト 30 リメチルー1日ープリンー2、6-ジオンは次の構造を 有する。

[0009] 【化1】

【0010】この物質は、頭痛の治療に静脈投与により 単独で使用されており、そしてさらに選択された薬剤と 組合わせて使用されている。鎮痛薬であるアスピリン、 アセタミノフェン及びフェナセチンの1つ又は複数を種 々の屋のカフェインと組合わせて含有する組成物が過去 において販売されていた。若干の場合、これらの非麻酔 性鎮痛薬 カフェイン組合せ生成物はさらに、麻酔性鎮 痛楽であるコデイン、プロポキシフェン又はオキシコド ンの1つを含有していた。これらの組合せの例には、エ 【0007】麻酔性鎮痛薬の多くは経口的には無効であ 10 キセドリン 、SK-65 化合物、ダルボン 化合 物、アナシン^R、A.P.C.及びコデインを伴うA. P. C.、タプロイド[®] 銘柄のごとき商業的に知られて いる製品が含まれる。これらの混合物の非ステロイド性 鎮痛薬成分は次の構造を有する。

> [0011] 【化2】

【0012】アスピリン、フェナセチン、アセタミノフ ェン カフェイン組成物中に加えられる場合がある3種 類の麻酔性鎮痛薬は次の構造を有する。

OC2H5

[0013] 【化3】

40

(4)

特開平7-165583

5

コデイン

プロポキシフェン

オキシコドン

【0014】しかしながら、本発明者等が知る限りで は、従来技術は、カフェインを麻酔性鎮痛薬にその鎮痛 効果に寄与せしめるために加えることはなんら示唆して いない。多くの研究者が、アスピリン・フェナセチンド アセタミノフェン。カフェインの組合せ剤の効能を証明 することを探求してきた。カフェイン及び鎮痛薬につい ての文献の広範囲のレビューが公表されており〔Over-T he-Counter Drugs: Establishment of a Monograph fo r OTC Internal Analgesic, Antipyretic and Antirheu matic Products, フェデラルレジスター, 1977、4 2. (131):35482-35485)、そして苦 干の同様の他の論文が存在する。カフェイン鎮痛薬につ いてのほとんどの動物研究がラットにおいて行われてき た。Williams (Toxicology and Applied Pharmacology, 195 9. 1:447-453) は実験痛を使用し、そしてカ 40 フェインはラットに対して単独で鎮痛効果を及ぼし、そ してアスピリンと組合わせた場合効果は相加的であり相 乗的ではないことを見出した。Vineger等(Pr oceedings of the Society for Experimental Biology and Medicine, 1976, <u>151</u>:556 --560) は10年後に、ラットにおいて、カフェイン はアスピリンの急性抗炎症及び鎮痛活性を相乗的に増強 することを見出した。

[0015] Slegers (Pharmacolog

Y、1973、10:19-27)は、アセタミノフェンと一緒に投与されたカフェインの経口投与量(10,50及び100mg/kg)の効果を研究し、そしてカフェインがアセタミノフェンの吸収を阻害し、その血清濃度を低下せしめることを見出した。彼は、胃筋肉に対するカフェインの弛緩作用の結果胃が空になるのが遅延することが、カフェインの存在下で経口投与された薬物の吸収が低下する原因である可能性を示唆した。

【0016】この知見にもかかわらず、アセタミノフェンの鎮痛作用はカフェインによって低下しなかった。W 1111ams及びVinegarと同様に、彼の共同研究者であるSiegerは、カフェインはそれ自体鎮痛作用を有することを見出した。カフェインの試験した最低投与量、すなわち鎮痛作用が生じない投与量においてのみ、アセタミノフェンにより誘発される鎮痛作用が低下した。さらに最近の報告において、Seegers等(Arch.Int.Pharmacodyn,1981,251:237-254)は、ラットにおけるカフェインの非炎症鎮痛効果を証明した。

【0017】彼はさらに、カフェイン、アスピリン及びアセタミノフェンの組合せ、並びにカフェイン、アスピリン及びフェナセチンの組合わせが、低投与量においては、加算に基いて予想されるのと少なくとも同程度に高い抗炎症鎮痛効果を発揮し、他方高投与量においては、結果が相乗的であることを示唆した。

) 【0018】Giertz及びJurna (<u>Natur</u>

Wlssenschaften, 1957, 44, 44 5)、並びにFuchs及びGlertz(Arznelmittelfosch, 1960, 10:526-530)(彼らは、炎症を有しないマウスでの測定においてカフェインが鎮痛作用を誘導することを観察した)の研究を引用しながら、Seegersは、「カフェインの鎮痛活性は少なくとも2つの要素からなり、1方はその抗炎症活性から独立であり、他方は抗炎症活性に依存性であると仮定しても間違いあるまい。」と断言した。

【0019】ヒトについての最初の同様の研究は、Wa llenstein (RoyalCollege of Surgeons, ロンドン、1975年のProc eedings of the aspirin sy mposlum) により報告された。210mgのアスピ リン、150mgのアセタミノフェン及び30mgのカフェ インを含有する組合わせの錠剤2個が、カフェインを含 まない組合わせよりも明確且つ有意に高い鎮痛作用を発 揮した。組合わせの1錠剤投与量は個々の成分のいずれ よりも高い平均スコアーを示したが、カフェインを含ま 20 ない組合せ以上ではなかった。Wallenstein は、「投与量が重要な因子であり、そしてカフェインは 6 0mgよりかなり少ない投与量においては無効である う」と仮定した。Booy (Nederlands T <u>ildschrift VoorTandheelki</u> nde, 1972, 79:69-75) は抜歯後2日間 における痛みの軽減を研究した。

【0020】第1日目に「非常に痛い」と訴えた患者において、1000mgのアセタミノフェンのみよりも1000mgのアセタミノフェン+100mgのカフェインがよ30り大幅な痛みの軽減をもたらした。第2日目にはこの差は認められなかった。但し、両日ともすべての治療は偽薬に優っていた。L1m等(C11n.Pharmacol.Ther.1967,8:521-542)は、対象にプラディキニンにより実験痛を誘発した研究を報告し、経口投与されたアスピリン520mgとアセタミノフェン260mgとの組合せは偽薬と区別できなかったが、より少量の同じ組合せすなわちアスピリン325mgとアセタミノフェン162.5mg+カフェイン32.5mgは、この薬剤を投与した後15.60,75.10405、及び120分において偽薬と有意に異っていることを観察した.

【0021】216人の患者の二重盲検試験において、Wolclckl等 (Archivum Immuno loglae et Therapeae Exper lmentalls, 1977, 25 (2):175-179〕は、1000mgのアセタミノフェン+100mgのカフェインと、同量のアセタミノフェンとを比較した。試験中の患者の第1群は深刻且つ頻発する自発性頭痛を育し、そして第2群は隠和な術後外科的痛みを有し

ていた。発表者は、痛みの軽減はアセタミノフェンのみ 又はアスピリンのみの場合よりもカフェインの組合せの 場合にはるかに大であると結論した。

【0022】Jain等(Clin. Pharmacoll. Ther. 1978, 24:69-75)は、まず、中程度のないし激しい子宮けいれん及び 又は会陰側切開痛を有する分娩後患者70人、次に激しい痛みのみを有する第2群の患者70人について研究した。80のmgのアスピリン+64mgのカフェインと、650mgのアスピリンのみを比較し、これらの発表者は、激しい会陰側切開痛を有する患者においては組合せがより効果的な鎮痛薬であると結論した。

【0023】頭痛の治療におけるカフェインの使用は長

い歴史を有する。FDA諮問委員団は、そのカフェインについてのレビュー〔フェデラルレジスター、1977,42(131):35482-35485〕において、小血管に対するカフェインの公知の生化学的効果に対するカフェインの公知の生化学的効果についてもっともらしい説明を与えると主張した。最近、Sechzer〔Curr. Therapy Research,1979,26(4)〕は、カフェイン安息香酸ナトリウムの静脈内投与が、硬膜穿刺又は脊髄麻酔により生ずる頭痛を経験している患者に、脳血液流及び脳血管緊張力に対するカフェインの作用機構についての文献を引用しながら、諮問委員団に反対する見地から、得られた鎮痛軽減は頭蓋内血管成分がこのような頭痛の第1の因子であることを意味すると主張した。

【0024】カフェインを投与した後の気分の変化及び全体的「幸福感」が文献中に広く報告されている。今世紀の始めにHollingsworth(Acch. Psychol. 1912. 22:1)は、65~130mgのカフェインによって生ずる有利な運動性及び精神的効果、並びに390mgのカフェインによって生ずる版せん、貧弱な運動性及び不眠について報告した。過去70年にわたる多くの研究がこれらの知見を確認した。

【0025】キサンチンについての総説論文「Ritchie」、M.,「Central nervous system stimulants. 2. The xanthines」 Goodman, L.S. 及びGilman A. 編, The Pharmacological basis of therapeutics。第4版、ニューヨーク:マクミラン社、1970:Stephenson P.E.,「Physiologic and psychotropic effects of caffeine on man,「J. Amer. Diet. Assoc., 1977, 71 (3): 240-2471 は、50~200mgのカフェインの投与により機敏さが増し、眠気が減少しそして疲労が少なくなると報告している。200~500mgの投与量により頭痛、振しん、神経過敏、及び感応性が生ずるであろう。

【0026】関連ある文献(その最も有意義な点は上に要約した)を広く概観した後、FDA諮問委員団は1977年に、カフェインは鎮痛薬助剤として使用した場合

安全であるが、カフェインが鎮痛薬の作用になんらかの 寄与をすることを証明するにはデーターが十分でないと 結論した「フェデラルレジスター、1977、42(1 31):35482-35485)。委員団は次のよう に述べた。

【0027】不幸にも、提出された情報及びデータは、 カフェインが組合せにおいて鎮痛薬、下熱薬及び、又は 抗リウマチ成分として有効であることを結論的に証明す ることを達成していない。本委員団は、この成分が、臨 床的状況においてこれらの薬理学的効果に寄与すること を示す証拠がほとんど無いことを見出す。これが、この 問題に対する現在までの公的立場である。従って、すで に得られている鎮痛 カフェイン組合せ生成物の多くは もはや市場にない。

【0028】選択された非麻酔性鎮痛薬、カフェインの 組合せに選択された麻酔性鎮痛薬をさらに含有する(3) 成分の組合せはすでに前記した)わずかの従来技術の例 に加えて、さらに、選択された非麻酔性鎮痛薬と選択さ れた麻酔性鎮痛薬の2成分組合せの例が存在する。この 型の公知の組合せには、ダルボン R と A、S、 A^R (R) R 0 ならず、このような反応をより急速に惹起せしめること ロポキシフェン・ヒドロクロリド及びアスピリン)、ダ ルボンーNR とA. S. AR (プロポキシフェン・ナブ シレート及びアスピリン)、アスピリンとコデイン、タ ルウィン 化合物 (ペンタゾシン、ヒドロクロリド、オ キシコドン及びアスピリン)、パーコダンR (オキシコ ドン・ヒドロクロリド、テレフタレート及びアスピリ ン)、並びにナルブフィンとアセタミノフェンが含ま れ、最後に挙げた組合せは米国特許第4237140号 に開示されている。

【0029】相加的な鎮痛効果を得るために薬剤の組合 30 わせを使用する一般的原理は当業者に知られている。例 えば、Foley等、The Management ofCancer Pain Volume II-Th e Rational Use of Analges ics in the Management of Cancer Pain、ホフマンーラロッシュ社、1 981、はこのような組合せを示唆し、そして具体的 に、標準的麻酔剤投与量に規則的に加えられた650mg のアスピリン又はアセタミノフェンが、麻酔剤のさらに 高い投与量を必要としないで鎮痛効果をしばしば増強す るであろうことを指摘している。

【0030】このような相加的効果は、Houde等、 Clin. Pharm. Therl (2):163-1 74(1960)により、経口投与されたアスピリンと 共に筋肉内投与されたモルフィン・サルフェートについ て、すでに早くから報告されている。しかしながら、本 発明者が知る限りにおいては、従来技術は麻酔性鎮痛薬 ヒカフェインとの2成分組成物はなんら示唆しておら ず、さらにカフェインと任意の麻酔性鎖痛薬との同時投 与により誘導される鎮痛反応における改善をなんら示唆 50

していない。

【0031】発明の要約

驚くべきことに、本発明者等はここに、化学構造におい てアスピリン、フェナセチン及びアセタミノフェンと実 質上異り、そしてこれらと有意に異る生物学的性質を有 する、選択された麻酔性鎮痛薬。非ステロイド性抗炎症 剤をカフェインと共に有利に製剤化して新規な医薬組成 物にすることができ、そして動物、特にヒトに投与する ことにより、鎮痛剤のみ又は抗炎症剤のみを投与する場 合に比べてより強力な鎮痛又は抗炎症反応を惹起せしめ ることができるのみならず、このような反応をより急速 に意起せしめることができることを見出す。

【0032】本発明者等はさらに、非常に驚くべきこと に、経口的に有効な麻酔性鎮痛薬(例えば、鎮痛薬とし て経口的に有効な麻酔性作働薬及び麻酔性作働ー拮抗 楽)を同様に、カフェインと共に有利に製剤化して新規 な薬組成物にすることができ、そして動物、特にヒトに 投与することにより、麻酔剤のみを投与する場合に比べ てより強力な鎮痛反応を惹起せしめることができるのみ ができることを見出す。本発明者等はさらに、経口的に 有効な麻酔性鎮痛薬を非麻酔性鎮痛薬及びカフェインと 有利に組合わせることにより、動物、特にヒトに投与し て改良された鎮痛反応を惹起することができる新規な医 薬組成物を形成することができることを見出す。

【0033】従って、1つの観点においてこの発明は、 鎖痛又は抗炎症反応を惹起するのに使用する新規な薬組 成物を提供し、この組成物は、鎮痛又は抗炎症のために 有効な量の選択された非麻酔性鎮痛薬と下に定義する非 ステロイド性抗炎症剤、及び鎮痛もしくは抗炎症反応の 開始を早め又は鎮痛もしくは抗炎症反応を増強するのに 十分な爪のカフェインを含んで成る。

【0034】他の観点において、この発明は鎮痛反応の **恵起において使用するための新規な医薬組成物を提供** し、この組成物は鎮痛のために有効な風の経口的に鎮痛 活性を有する麻酔性作働薬又は作働・拮抗薬、及び鎮痛 反応の開始を早めるため又は鎮痛反応を増強するために 十分な量のカフェインを含んで成る。他の観点におい て、この発明は鎮痛作用の惹起において使用するための 新規な医薬組成物を提供し、この組成物は鎮痛のために 有効な量の経口的に鎮痛活性を有する麻酔性作働薬又は 作働-拮抗薬、鎮痛作用を増強するのに十分な蟹の後記 の選択された非麻酔性鎮痛薬、及び鎮痛作用を増強する ため又はその開始を早めるために十分な質のカフェイン を含んで成る。典型的には、この発明の組成物の活性成 分は、この成分のための非毒性の医薬として許容される 不活性担体と組合わされる。他の観点において、この発 明は哺乳動物において鎮痛又は抗炎症反応の開始を早め る方法、及び増強された鎮痛又は抗炎症反応を惹起せし める方法を提供する。

【0035】発明の詳細な記載

この発明の組成物及び方法において使用するための非麻酔性鎮痛薬 非ステロイド性抗炎症剤は、次の範疇から選択することができる。

II

- (1) プロピオン酸誘導体;
- (2) 酢酸誘導体:
- (3) フェナミン酸誘導体:
- (4) ピフェニルカルボン酸誘導体:及び、
- (5) オキシカム。

【0036】これらの化合物の幾つかは現在のところ主 10 として抗炎症剤として使用され、他の化合物は主として 鎮痛薬として使用されるが、事実、考慮されるすべての 化合物が鎮痛活性及び抗炎症活性の両方を有し、そして この発明の組成物及び方法において、いずれの目的のためにも適切な投与レベルにおいて使用することができる。群(1)~(4)の化合物は典型的にカルボン酸官能基を有するが、これらの酸は時にはその医薬として許容される塩、例えばナトリウム塩の形で投与される。 【0037】この発明のために使用するプロピオン酸誘導体には、イブプロフェン(1buprofen)、ナ 20 プロキセン(naproxen)、ベノキサプロフェン(benoxaprofen)、フルルビプロフェン(flurblprofen)、フェノプロフェン(f

enoprofen)、フェンプフェン (fenbufen)、ケトプロフェン (ketoprofen)、インドプロフェン (lndoprofen)、ピルプロフェン (carprofen)、オキサプロジン (oxaprozin)、プラノプロフェン (pranoprofen)、【0038】ミロプロフェン (miroprofen)、チオキサプロフェン (tloxaprofen)、チオキサプロフェン (spurofen)、アルミノプロフェン (alminoprofen)、チアプロフェン (alminoprofen)、

12

n)、スプロフェン(spurofen)、アルミノプロフェン(alminoprofen)、チアプロフェン酸(tlaprofenic acid)、フルプロフェン(fluprofen)、及びブクロキシン酸(bucloxic acid)が含まれるがこれらに限定されない。同様の鎮痛性及び抗炎症性を有する構造的に関連あるプロピオン酸誘導体もまたこの群に含まれることが意図される。プロピオン酸群の現在好ましい構成員にはイブプロフェン、ナプロキセン、フルルピプロフェン、フェノプロフェン、ケトプロフェン、及びフェンブフェンが含まれる。代表的な群構成員の構造を次に示す。

【0039】 【化4】

プロピオン微醇導体

14

イナプロフェン

CH₅)₂CHCH₂—CHCOOH

ナプロキセン

CH²O CHCOOH CHCOOH

フルルピプロフェン

CHCOOH

フェンプフェン

O UCH2CH2COOR

フェノプロフェン

CHCOOH

[0040]

30 【化5】

【0041】すなわち、この明細書において定義する「プロピオン酸誘導体」は、典型的には直接に又はカルボニル官能基を介して環系、好ましくは芳香族環系に結合している遊離の一CH(CH3) COOH又は一CH2 CH2 COOH墓(これらは場合によっては医薬として許容される塩の形、例えば一CH(CH3) COOTNa゚又は一CH2 CH2 COOTNa゚であってもよい)を有する非麻酔性鎮痛薬・非ステロイド性抗炎症剤である。

【0042】この発明に使用するための酢酸誘導体には、インドメサシン(indomethacln)、スリンダック(sulindac)、トルメチン(tolmethn)、ゾメピラック(zomepirac)、ジクロフェナック(diclofenac)、フェンクロフェナック(fenclofenac)、アルコフェ

ナック(alcofenac)、イブフェナック(1bufenac)、イソキセパック(1soxepac)、プロフェナック(furofenac)、チオピナック(tioplnac)、ジドメタシン(zidometacin)、アセメタシン(acemetacin)、フェンチアザック(fentiazac)、クリダナック(clidanac)及びオキシピナック(oxplnac)が含まれるが、これらに限定されない。同様の鎮痛及び抗炎症性を有する構造的に関連ある酢酸群の現在好ましい構成員にはトルメチンナトリウム、ソメビラックナトリウム、スリンダック、及びインドメサシンが含まれる。代表的な群構成員の構造を次に示す。【0043】

【化6】

17

郎 險 游 導 体

ソメピラック

トルメナン

スリンダーク

インドメサシン

[0044]

[化7]

Tルクロフェナック CH2-CHCH20-

フェンクロタン酸

【0045】すなわち、この明細に定義する「酢酸誘導 体」は、典型的には直接に環系、好ましくは芳香族又は 複素芳香族環系に結合した遊離の-CH2 COOH基 (これは、場合によっては医薬として許容される塩の 形、例えば-CH2 COO Nat であってもよい)を 有する非麻酔性鎮痛薬。非ステロイド性抗炎症剤であ る。

【0046】この発明に使用するためのフェナミン酸誘 導体には、メフェナミン酸 (mefenamic ac id)、メクロフェナミン酸 (meclofenam) cacid)、フルフェナミン酸(flufenami

c acid)、ニフルミン酸(niflumic a cld)、及びトルフェナミン酸(tolfenam) c a c 1 d) が含まれるが、これらに限定されない。 同様の鎮痛及び抗炎症性を有する構造的に関連あるフェ ナミン酸誘導体もまたこの群に含まれる。フェナミン酸 30 群の現在好ましい構成員には、メフェナミン酸、及びメ クロフェナミン酸ナトリウム(メクロフェナミン酸のナ トリウム塩)が含まれる。代表的な群構成員の構造式を 次に示す。

[0047] 【化8】

21

フェナミン設計導体

メフェナミン酸

メクロフェナミン酸

フルフェナミン俊

すなわち、この明細器に定義する「フェナミン酸誘導体」は、種々の関換基を有することができ、そして遊離 - COOH基が医薬として許容される塩の形、例えば一 COO Na*であってもよい次の基本構造、

[0048] [化9]

20 *ある。この発明に使用するビフェニルカルボン酸誘導体には、ジフルニサール(diflunlsal)、及びフルフェニサール(flufenlsal)が含まれるがこれらに限定されない。同様の鎮痛及び抗炎症性を有し構造的に関連あるビフェニルカルボン酸誘導体もまたこの群に含まれることが意図される。この群の好ましい構成員はジフルニサール、及びフルフェニサールであり、これらの構造式を次に示す。

[0049] [化10]

を含有する非麻酔性鎮痛薬。非ステロイド性抗炎症剤で * 30

ピフェニルカルポン娘房準体

クフルニサール

フルフェニサール

【化11】

すなわち、この明細書において定義する「ピフェニルカルボン酸誘導体」は、種々の間換基を有することができ、そして遊離…COOH基が医薬として許容される塩の形、例えば一COON Nat であってもよい次の基本構造、

COOR

[0050]

50 を含有する非麻酔性鎮痛薬 非ステロイド性抗炎症剤で

ある。この発明に使用するオキシカムには、ピロキシカム(piroxicam)、スドキシカム(sudoxicam)、イソキシカム(isoxicam)及びCP-14304が含まれるが、これらに限定されない。同様の鎮痛及び抗炎症性を有し構造的に関連あるオキシャ

*カムもまたこの群に含まれることが意図される。この群の現在好ましい構成員はピロキシカムである。代表的構成員を次に示す。

[0051]

【化12】

オキシカム

ピロキシカム

スピキシカム

イソキシカム

CP - 1 4 3 0 4

〔4-ヒドロキシ-1.2~ペン プチアジン-1.1-ジオキシド -4-(N-フェニル)-カル ホキサミド〕 OH OH CH ONE CH

すなわち、この明細書において定義する「オキシカム」はRがアリール又はヘテロアリール環系である次の一般式、

[0052]

【化13】

を有する非麻酔性鎮痛薬 非ステロイド性抗炎症剤である。

【0053】さらに有利にこの発明に従えば、治療を必要とする哺乳動物において開始が早められそして増強された鎮痛及び抗炎症反応を惹起するために適用される医薬組成物が容易に提供され、この組成物は単位投与量の

鎮痛及び抗炎症のために有効な量の活性薬剤成分及びこの活性薬剤を強化する助剤を含んで成り、この活性薬剤はイブプロフェン、ナプロキセン、フェノプロフェン、インドプロフェン、ジフルニサール又はそれらの医薬として許容される塩を含んでなり、そして前記の助剤は、10 活性薬剤の鎮痛及び抗炎症の開始を早め、そして活性を増強する量のカフェインから本質上成る。

【0054】さらにこれとともに、治療を必要とする哺乳動物において開始が早められそして増強された鎮痛及び抗炎症反応を惹起せしめる有利な方法が提供され、この方法は、前記の生物に鎮痛及び抗炎症のために有効な単位投与異の医薬組成物を投与することを含んでなり、この医薬組成物は活性薬剤成分及び活性薬剤を強化する助剤を含んで成り、この活性薬剤は、イブプロフェン、ナプロキセン、フェノプロフェン、インドプロフェン、ジフルニサール、又はこれらの医薬として許容される塩

25

を含んで成り、そしてこの助剤は活性剤の鎮痛及び抗炎 症作用の開始を早めそして増強する量のカフェインから 実質上成る、

【0055】この発明に使用するための麻酔性鎮痛薬は経口的に活性な麻酔性作働薬及び麻酔性作働一拮抗薬(すなわち鎮痛性を有する拮抗薬)である。この発明に使用するための適切な麻酔性作働薬には、モルフィン群、メベリジン群及びメサドン群の経口的に鎮痛活性を有する構成員、特にコデイン(codelne)、オキシコドン(oxycodon)、ヒドロモルホン(hydromorphone)、レボルファノール(levorphanol)、メベリジン(meperldine)、プロボキシフェン(propoxyphene)、及びメサドン(methadone)が含まれる。

【0056】この発明に使用するための適切な作働一拮抗薬にはモルフィン型の経口的に鎮痛活性を有する拮抗薬、特にプロピラム(proplram)、及びププレノルフィン(buprenorphine)、並びにナロルフィン型の経口的に鎮痛活性を有する拮抗薬、特に 20

ベンタゾシン(pentazocine)、ナルプフィン(nalbuphine)、及びプトルファノール(butorphanol)が含まれる。他の適当な作働ー拮抗薬はメプタジノール(meptazinol)である。

【0057】多くの場合、この発明に使用するための麻酔性鎖痛薬は、その医薬として許容される適当な酸付加塩の形で、例えばコデインサルフェート、コデインホスフェート、オキシコドンヒドロクロリド、オキシコドンパンタレート、ヒドロモルホンヒドロクロリド、レボルファノールタルタレート、メベリジンヒドロクロリド、プロボキシフェンヒドロクロリド、プロボキシフェンナプシレート、メサドンヒドロクロリド、プロピラムフマレート、ブプレノルフィンヒドロクロリド、ナルプフィンヒドロクロリド、及びメプタジノールヒドロクロリドとして投与される。代表的な遊離塩基の構造式を次に示す。

[0058] [化14]

(15)

特開平7-165583

27

コアイン

H²CO OH OH

オキシコドン

レポルファノール

メペリシン

[0059]

【化15】

(16)

特開平7-165583

30

29

メナタシノール

プロポキシフェン

[0060]

【化16】

ププレノルフィン

[0061]

ナルナフィン

プトルファノール

【0062】この明細書において使用する「カフェイ ン」なる語は、無水粉末としてのカフェインのみなら

の任意の混合物であって非毒性で医薬として許容され、 そしてこの明細書に記載するようにして用いられた場合 ず、カフェインの任意の塩もしくは誘導体、又はこれら 50 に鎮痛又は抗炎症反応を早めそして増強することができ

るものも含むことを意図する。例えば、カフェイン塩、 この発明の組成物中に使用することができることが確か な誘導体及び混合物については、The Merck Index、第9版、メルク社、ラーウェイ、ニュージ ャーシー(1976)207-208頁を参照のこと。 それにもかかわらず、無水粉末塩基としてのカフェイン が目下のところ好ましく、カフェインの特定の鷺は無水 塩基のmgとして示す。

【0063】この明細語において、「選択されたNSA 1 D」なる語は、前に記載した5つの構造的範ぢゅうの 10 -1つに属する任意の非麻酔性鎮痛薬 非ステロイド性抗 炎症化合物を意味することを意図する。同様に、この明 細書において使用する「選択された麻酔性鎮痛薬」なる 語は、任意の経口的に鎮痛薬として活性な麻酔性鎮痛薬 を意味することを意図し、これは経口的に活性な麻酔性 作働薬又は経口的鎮痛活性を有する麻酔性拮抗薬であ る。「選択されたNSAID」及び「選択された麻酔性 鎮痛薬」なる語は以上の検討において、単純化のために 用いる。

【0064】選択されたNSAIDが、この発明に従っ てカフェインと組合された場合、次のような予想外の結 果が得られる。

- (1) 哺乳動物に対する選択されたNSAIDの鎮痛又 は抗炎症効果がより急速に生ずる。
- (2)同じ鎮痛又は抗炎症効果のために必要とされる選 択されたNSAIDの量がより少ない。
- (3) すべての投与量において、より大きな鎮痛又は抗 炎症反応達成される。

【0065】痛みを有する患者にとって、治療投与から である。カフェインが鎮痛の開始時間を短縮する(すな わち、開始を実質上早める)と言う本発明者等の発見 は、従って非常に重要であり、さらにこのことは全く予 想外のことである。同様に、炎症、例えばリュウマチ様 関節炎又は骨関節炎を有する患者において、この発明に よりもたらされる開始時間の実質的な短縮は非常に重要 である。痛みのより早い軽減をもたらすのみならず炎症 性疾患の他の観点、例えば朝強直の急速な軽減をもたら すからである。

【0066】さらに、鎮痛を増強し又は抗炎症反応を増 40 強するカフェインの能力、すなわち所定の鎮痛又は抗炎 症反応を意起させるために必要な選択されたNSAID の鼠を実質上低下せしめる能力も又予想外のことであ り、そしてこの発明の非常に重要な観点である。この予 想外の且つ重要な見知は、ヒトにおける鎮痛又は抗炎症 剤として現在示唆されている投与量よりも実質的に少な い量において選択されたNSAIDを使用することを可 能にする。より低い投与量を用いることにより、こんど は不所望の副作用の頻度及び、又は激しさが低下するは、

な鎮痛又は抗炎症反応を達成することができる。

【0067】さらに詳しくは、選択されたNSAIDの みを使用するのではなくむしろこの発明の組成物を使用 する場合には、鎮痛反応又は抗炎症反応のための開始時 間は、平均約1 4~約1 3短縮される。さらに、選 択されたNSAIDのみの使用により得られる効果と同 等の鎮痛又は抗炎症効果を達成するために、選択された NSAIDをカフェインと組合わせて約1 5~1 3 少ない量で使用することができる。言い換えれば、同じ 効果を達成するために、カフェインの添加は選択された NSAIDの量を通常の璽の約2 3~4 5に減少せ しめる。しかしながら、この率は、患者の個々の反応、 活性成分の選択された投与レベル等に依存して変化する であろう。

【0068】この発明の組成物において使用するための 非麻酔性鎮痛薬 非ステロイド性抗炎症剤の正確な量 は、例えば選択された特定の薬剤、薬剤を投与するため の条件、哺乳動物の大きさ及び種類に依存して変化する であろう。一般的に言って、選択されたNSAIDは、 鎮痛薬として又は抗炎症薬として有効であるとして知ら れている任意の質において、さらには通常の量より1~ 5~1 3少ない量において使用することができる。 【0069】ヒトについては、この発明の単位投与重組 成物に使用するための現在好ましいNSAIDの典型的 な有効鎮痛量は、ジフルニサール約125~500mg、 ゾメピラックナトリウム約25~100mg、イブプロフ ェン約50~400mg、ナプロキセン約125~500 mg、フルルビプロフェン約25~50mg、フェノプロフ ェン約50~200mg、ピロキシカム約10~20mg、 効果的な軽減が生ずるまでの時間は明らかに非常に重要 30 メフェナミン酸約125~250mg、フェンブフェン約 100~400mg、又はケトプロフェン約25~50mg であるが、所望によりさらに多量に使用することができ る。

> 【0070】鎮痛組成物中のカフェインの量は、開始時 間を短縮しそして、又は鎮痛作用を増強するのに十分な **踵であろう。ヒトについては、単位投与塁組成物は、典** 型的には約60~約200mg (好ましくは約65~約1 5 Omg)のカフェインを含有するであろう。一般に、カ フェインのこの投与量は、開始時間を短縮しそして鎮痛 を増強するのに十分である。しかしながら、ある種のN SAIDは特に長時間作用し、そして通常の4~6時間 ごとよりも低い頻度で投与する必要があり、例えばジフ ルニサール及びナプロキセンは典型的には1日2回のみ 投与されそしてピロキシカムは1日1回のみ投与され る。

【()()71】このような長時間作用する薬剤を使用する 場合、組成物中に持続放出形の追加の鎮痛増強量のカフ ェインを含有せしめることが望ましい。 従って組成物 は、すぐに放出されて鎮痛の開始を早めそして増強する ずである。さらに、所定の投与レベルにおいてより大き 50 ためのカフェイン約60~約200mg(好求しくは約6

5~約150mg)、及び持続された放出により鎮痛の増強を維持するための1(又は複数)追加量60~200mg(好ましくは65~150mg)のカフェインを典型的に含有するであろう。ヒトにおける1日当りの鎮痛投与損は選択されたNSAIDにより異り、そしてもちろん、前記の単位投与量に含まれる量のように低いであるう。

【0072】穏和なないし中程度の痛みの治療において使用するための日用量は好ましくはジフルニサール1500mg、又はゾメピラックナトリウム600mg、又はイブプロフェン2400mg、又はナプロキセン1000mg、又はフルルピプロフェン150mg、又はフェノプロフェン2400mg、又はピロキシカム20mg、又はメフェマニン酸1000mg、又はフェンブフェン2400mg、又はケトプロフェン300mg、及びカフェイン1000mgを越えないことが好ましい。但し、患者が耐える場合にはさらに多くの量を使用することができる。

【0073】ヒトについては、この発明の単位投与組成物において使用するための現在好ましいNSAIDの典型的な有効抗炎症量は、ピロキシカム約10~20mg、ジフルニサール約250~500mg、インドメサシン約25~50mg、スリンダック約150~200mg、トルメチンナトリウム約200~400mg、メクロフェナミン酸ナトリウム約50mg、イブプロフェン約65~600mg、ナプロキセン約250~500mg、フェンブフェン約800~1200mg、ケトプロフェン約50~100mg、又はフェノプロフェン約200~600mgであるが、所望によりさらに大量を用いることができる。

【0074】抗炎症組成物中のカフェインの量は、開始時間を短縮し、そして、又は抗炎症反応を増強するのに 30十分な量である。ヒトについては、単位投与抗炎症組成物は、典型的には約60~200mg(好ましくは約65~150mg)のカフェインを含有し、この投与レベルは一般に、開始時間を短縮し且つ抗炎症反応を増強するのに十分である。

【0075】この場合も、良時間作用するNSAID、すなわち炎症の治療において1日に3~4回より少ない頻度で投与するもの(例えば、ピロキシカム、ジフルニサール、スリンダック、トルメチンナトリウム、及びナプロキセン)は、投与単位中により大量のカフェインと共に製剤化し、カフェインの一部分を持続放出形にすることができる。このような組成物は、典型的にはすぐに放出されて開始を早めそして抗炎症反応を増強するためのカフェイン約60~200mg(好ましくは約65~150mg)、及び持続された放出により抗炎症反応の増強を継続するための1又は複数の追加の60~200mg(好ましくは65~150mg)のカフェインを含有するであろう。

【0076】ヒトにおける1日当り抗炎症投与量は選択されたNSAIDにより異り、例えば炎症状態、例えば

リウマチ様関節炎、骨関節炎及び変性関節疾患の治療において使用するための日用量は一般に、ピロキシカム約 10~20mg、ジフルニサール約250~1500mg、インドメサチン約75~200mg、スリンダック約200~600mg、トルメチンナトリウム約600~2000mg、メクロフェナミン酸ナトリウム約200~400mg、イブプロフェン約1600~3000mg、ナプロフェン約1600~3000mg、アンプフェン約3200~4800mg、ケトプロフェン約150~400mg、又はフェノプロフェン約1600~2400mg、及びカフェイン約1000mgである。但し、患者が耐える場合にはさらに大量を用いることができる。

【0077】選択された麻酔性鎮痛薬を、この発明に従ってカフェインと組合わせる場合、次のような予想外の結果が生ずる。

- (1) 選択された麻酔性鎮痛薬の鎮痛効果がさらに急速に生ずる。
- (2)同じ鎮痛効果のために必要とされる選択された鎮痛薬の量が少ない。
- 20 (3) すべての投与量を通じて、より大きな鎮痛効果が達成される。

【0078】痛みを有する患者、そして特に激しい痛みを有する患者にとって、治療投与から効果的な軽減の開始までの時間は、明らかに非常に重要である。従って、カフェインが選択された麻酔性鎮痛薬と組合わされた場合に、このカフェインが鎮痛開始時間を実質上短縮する(すなわち開始を早める)という本発明者等の発見は非常に意義あることであり、しかもこのことは全く予想外のことである。

【0079】さらに、鎮痛を増強するカフェインの能力、すなわち所定の鎮痛反応を惹起するのに必要とされる選択された麻酔性鎮痛薬の量を実質上減少せしめる能力もまた予想外のことであり、そしてこの発明の非常に重要な観点である。この予想外の、そして重要な知見は、ヒトにおいて鎮痛剤として現在示唆されている投与量よりも実質的に少ない量における選択された麻酔性鎮痛薬の使用を可能にする。低い投与量を用いることにより、こんどは嗜癖の可能性を含む不所望の副作用の発生頻度及び、又は激しさが低下するはずである。さらに、所定の投与レベルにおいて、より大きな鎮痛反応を達成することができる。

【0080】さらに詳しくは、麻酔性鎮痛薬を単独で使用するのではなくこの発明の選択された麻酔性鎮痛薬カフェイン組成物を使用する場合、鎮痛の開始が平均14~13早く達成される。また、カフェインと組合わせる場合、麻酔性鎮痛薬のみの使用により得られる効果と同等の鎮痛効果を達成するために約15~13少ない量の選択された麻酔性鎮痛薬を使用することができる。言い換えれば、カフェインの添加は、同じ効果を達成するための選択された麻酔性鎮痛薬の風を通常の量

の2 3~4 5に減少せしめる。しかしながら、これ らの率は患者の個々の反応、活性成分の選択された投与 レベル等に依存して異るであろう。

【0081】この発明の選択された箕痛薬 カフェイン 組成物はまた、カフェインの使用が選択された麻酔性鎖 痛薬の鎮静効果を中和し、麻酔性鎮痛薬を単独で投与し た場合に比べて患者が活発であり、運動性が良好であ り、そして改良された幸福感を有するという利点を有す る。この発明の麻酔性鎖痛薬 カフェイン組成物に使用 するための選択された麻酔性鎮痛薬の正確な望は、例え 10 ン1000mgを超えない。 は選択された特定の薬剤、哺乳動物の大きさ及び種類、 並びに薬剤が投与される条件に依存して異るであろう。 一般的にいって、選択された麻酔性鎮痛薬は経口的有効 頭痛量として知られている任意の量、あるいは通常の量 より1 5~1 3少ない風で用いることができる。

【0082】ヒトについて、この発明の単位投与麻酔性 鎮痛薬 カフェイン組成物に使用するための現在好まし い鎮痛薬の典型的な有効鎮痛風は、必要に応じて4~6 時間ごとに投与する場合、ヒドロモルホンヒドロクロリ 約15~60mg、オキシコドンヒドロクロリド又はオキ シコドンヒドロクロリドとオキシコドンテトラフタレー トとの混合物約2.5~5mg(例えば、オキシコドンヒ ドロクロリド4. 50mg+オキシコドンテトラフタレー ト0.38mg、

【0083】又はオキシコドンヒドロクロリド2.25 mg+オキシコドンテトラフタレート 0. 19mg)、レボ ルファノールタルタレート約1~3mg、メペリジンヒド ロクロリド約50mg、プロポキシフェンヒドロクロリド 約6.5 mg、プロポキシフェンナプシレート約100 mg、 メサドンヒドロクロリド約5~10mg、プロピラムフマ レート約25~60mg、ププレノルフィンヒドロクロリ ド約8~10mg、ペンタゾシンヒドロクロリド約25~ 50mg、ナルブフィンヒドロクロリド約10~30mg、 プトルファノールタルタレート約4~8mg、又はメプタ ジノールヒドロクロリド約100~500mgである。鎮 痛組成物中のカフェインの風は鎮痛の開始時間を早めそ して、又は増強するのに十分な量である。

【0084】ヒトについては、単位投与鎮痛組成物は典 型的には約60~約200mg (好ましくは約65~15 40) Omg) のカフェインを含有し、カフェインのこの投与レ ベルは一般に開始時間を早め、且つ鎮痛を増強するのに 十分である。ヒトにおける1日当りの鎮痛投与量は選択 された麻酔性鎮痛薬により異なり、そしてもちろん、前 記の単位投与徴に含まれる量のごとく低いであろう。

【0085】中程度ないし激しい痛みの治療に使用する ための日用量は好ましくは、ヒドロモルホンヒドロクロ リド30mg、又はコデインサルフェートもしくはホスフ ェート360mg、又はオキシコドンヒドロクロリド、も しくはヒドロクロリド テレフタレート混合物 6 0 mg、

38

又はレボルファノールタルタレート18mg、又はメペリ ジンヒドロクロリド600mg、又はプロポキシフェンヒ ドロクロリド390mg、又はプロポキシフェンナプシレ ート600mg、又はメサドンヒドロクロリド60mg、又 はプロピラムフマレート300mg、又はププレノルフィ ンヒドロクロリド60mg、又はペンダゾシンヒドロクロ リド300mg、又はナルプフィンヒドロクロリド180 mg, 又はプトルファノールタルタレート48mg、又はメ プタジノールヒドロクロリド3000mg、及びカフェイ

【0086】但し、患者が耐えればさらに大量を用いる ことができる。この明細盤に定義した選択されたNSA ID及び選択された麻酔性鎮痛薬が組合わされる場合増 強された鎮痛が生じ、所定の投与レベルにおいて、組合 わせの鎮痛効果は選択されたNSAID又は選択された 麻酔性鎮痛薬単独の場合より大である。従って、鎮痛薬 の内の1方の量を減少し、そしてその鎮痛薬単独のさら に高い投与量によるレベルと同じレベルの鎮痛を違成す ることが可能である。一般に、選択された麻酔性鎮痛薬 ド約1~5mg、コデインサルフェート又はホスフェート 20 の副作用は選択されたNSAIDのそれよりも好ましく ないと考えられるので、選択された麻酔性鎮痛薬の投与 量を低下せしめるのがより好ましいと考えられる。

> 【0087】選択された麻酔性鎮痛薬の投与量を少なく することにより、付随する副作用の頻度が低下し、そし て激しさが減少し、そして同様に嗜癖の可能性が少なく なる。一般的に言って、選択されたNSAIDの添加に より、選択された麻酔性鎮痛薬の量を、同じ効果を違成 するための通常の量の2/3~4/5に減少することが 可能である。しかしながら、これらの率は選択された特 30 定の薬剤、患者の個々の反応、及び活性成分の選択され た薬与レベルに依存して異なる。さらに、選択された麻 酔性鎮痛薬の通常の量を保持し、そして増強された鎮痛 反応の利点を得ることができる。

【0088】選択された麻酔性鎮痛薬及び選択されたN SAIDが、さらにこの発明に従ってカフェインと組合。 わされた場合、この組合わせは、選択された麻酔性鎮痛 薬 カフェインの組合わせについて上に詳細に検討した すべての予想外の結果(開始を早める等)及びすべての 利点を有する。さらに、選択された麻酔性鎮痛薬。選択 されたNSAID カフェインの組合わせは、2種類の 異る種類の鎮痛薬の組合わせにより生ずるであろう鎮痛 の増強に寄与する。カフェインの存在が鎮痛薬の鎖静作 用を中和するので、得られた組成物は特に、激しい痛み に対して有効な日中経口鎮痛薬として有利であり、注意 深くそして活動的でいなければならない患者に使用する ことができる。

【0089】カフェインは、3成分組成物において、選 択された麻酔性鎮痛薬の鎮痛効果のみならず選択された NSAIDの鎮痛効果をも増強し、そしてカフェインは 50 これらの両薬剤の鎮痛の開始を早めると信じられる。こ

の3成分の組合わせは、選択された麻酔性鎮痛薬のみ又 は選択されたNSAIDのみによる鎮痛反応のみならず、選択されたNSAID カフェイン、選択された麻 酔性鎮痛薬 カフェイン、及び選択された麻酔性鎮痛薬 選択されたNSAIDの各組合わせによる鎮痛反応よりも強い鎮痛反応を慰起するようである。

【0090】それにもかかわらず、カフェインを伴う組成物中の選択された麻酔性鎮痛薬及び選択されたNSAIDの量を選択された麻酔性鎮痛薬 選択されたNSAIDの組合わせにおいて使用される量よりさらに減少せしめることは一般に推奨されない。むしろ、3成分組成物により、カフェインにより供されるより増強された、且つより急速な鎮痛効果の利点を得ることが意図される。従って、ヒトの治療に使用する場合、単位投与3成分組成物中の選択された麻酔性鎮痛薬の鎮痛有効量は典型的には、この発明の2成分麻酔性鎮痛薬/カフェイン組成物について前記したのと同様である。

【0091】単位投与3成分組成物中の選択されたNSAIDの量は鎮痛を増強するのに十分な量である。ヒトについては、単位投与3成分組成物は典型的には、穏和なないし中程度の痛みを治療するために使用される場合に単独で良く許容される量でありそして選択された麻酔性鎮痛薬と組合わされた場合に鎮痛を増強するのに十分な量の選択されたNSAIDを含有するであろう。このような量は、選択されたNSAID・カフェインの2成分組成物の検討において有効鎮痛費として上記した量と同じである。

【0092】3成分組成物中のカフェインの量は、鎮痛をさらに増強し又はその開始を早めるのに十分な量であり、ヒトにおいては、この量は典型的には約60~約200mg(好ましくは65~150mg)、すなわら開始を早め且つ鎮痛を増強するのに一般に十分な重である。3成分組成物の各鎮痛薬についてのヒトにおける日用鎮痛量を組えず、この場合もカフェインの日用量は一般に2成分混合物に関して前に開示したこれらの日用鎮痛量を超えず、この場合もカフェインの日用量は一般に1000mgを超えないであろう。もちろん、患者が耐える場合にはさらに大量を用いることができる。

【0094】さらに長時間作用する麻酔性鎖痛薬が使用される場合、又は選択された麻酔性鎖痛薬が特続遊離形 50

に製剤化される場合には、さらに長時間作用するNSA LDの1つが前記の麻酔性鎮痛薬と組合され、そして所 望により、追加のカフェインが持続遊離形で含有される ことができる。この方法に代えて、3成分すべてを持続 放出のために製剤化することができ、この場合には、単

40

位投与量中に非常に多量の各成分を導入することができる。

【0095】この発明の組成物は経口用とするのが好ましいが、これらは又、鎮痛薬を投与するために知られている他の方法により、例えば坐薬として製剤化し、そして投与することもできる。さらに、上記の好ましいヒトの投与重レベルは成人についてのものであり、小児用組成物は相対的に少ない活性成分を含有することができる。

【0096】この発明の組成物は、選択されたNSAID及び、又は選択された麻酔性鎮痛薬成分のために適切な投与経路により、例えば経口的に又は直腸的に、哺乳動物に便利に投与される。好ましくは、この組成物は任意の適当な非毒性の医薬として許容される不活性担体材料と共に製剤化される。このような担体材料は医薬製造分野における当業者によく知られている。当業者でないもののために、「REMINGTON'S PHARM ACEUTICAL SCIENCES」と選するテキスト(第14版)1970に言及する。

【0097】典型的な経口投与用製剤、例えば錠剤又はカプセル剤において、有効鎮痛もしくは抗炎症反応を増強されたNSAID、及び鎮痛もしくは抗炎症反応を増強しもしくはその開始を早めるのに十分な園のカフェイン:又は有効鎮痛園の選択された麻酔性鎮痛薬、及び骨強しもしくはその開始を促進するのに十分な園の選択されたNSAIDと一緒に有効鎮痛園の選択されたNSAIDと一緒に有効鎮痛園の選択された麻酔性鎮痛薬、及び鎮痛反応をさらに増強しもしくはその開始を早めるために十分な園のカフェイン:を任意の経口用無毒性の医薬として許容される不活性担体、例えばラクトース、一般(医薬銘柄)、燐酸二カルシウム、カオリン、マンニトール及び粉末の一般が、一般のでは、一体のでは、一般のでは、一般のでは、一体のでは、一体のでは、一体のでは、一体のでは、一体ので

【0098】典型的な結合剤には、強粉、ゼラチン、糖、例えばシュークロース、糖蜜及びラクトース、天然及び合成ガム、例えばアカシアガム、アルギン酸ナトリウム、コトジツノマトの抽出物、カルボキシメチルセルロース、メチルセルロース、ポリビニルピロリドン、ボリエチレングリコール、エチルセルロース、並びにワックスが含まれる。

【0099】これらの剤形に使用するための滑剤には、 砌酸、安息香酸ナトリウム、酢酸ナトリウム、塩化ナト リウム、ロイシン及びボリエチレングリコールが含まれ

るがこれらに限定されない。適当な崩壊剤には、独粉、 メチルセルロース、寒天、ベントナイト、セルロース、 水製物、アルギン酸、ゲアーガム、柑橘パルプ、カルボ キシメチルセルロース、及びラウリル硫酸ナトリウムが 含まれ得るが、これらに限定されない。必要であれば、 常用の医薬として許容される色素、すなわち任意のFD &C色素を単位投与形に導入することができる。

【0100】甘味料、香料及び防腐剤もまた、特に液体投与形、例えばエリキシル、懸濁剤又はシロップを製造する場合に、導入することができる。さらに、投与形が 10カプセルである場合、上記のタイプの材料に加えて、液体担体、例えば脂肪油を含有せしめることができる。その他の種々の材料を、被覆として、あるいは投与単位の物理的形状を変えるために用いることができる。例え *

*ば、錠剤、丸剤又はカプセルを、セラック、糖又はこの 両者によって被覆することができる。これらの組成物は 好ましくは少なくとも0.1%の活性成分を含有し、一 般に活性成分は投与単位の重量の約2%~約60%である。

42

【0101】典型的な単位投与形の例は、次の表に示す 選を含有する錠剤又はカプセルである。星印(*) は隣 に示す圏が持続放出形であることを示し、例えば「13 0mg+130mg*」は前の130mgがすぐに放出される ために製剤化されており、後の130mgは持続放出形で あることを意味する。

【0102】 【表1】

| 温 | 択 | 3 † | たた | 用 |
|---|---|-----|----|---|
| A | 性 | 鰈 | 뛔 | 募 |

| 選択されたNSAID | カフェイン |
|---------------|----------------|
| ジフルニサール | |
| 125 mg | 130mg + 130mg* |
| 250mg | 130mg + 130mg* |
| 500mg | 130mg + 130mg* |
| ソメピラック | |
| ナトリウム | |
| 2558 | 65又は130mg |
| 50mg | 65又は130mg |
| 100mg | 65又 12 130mg |
| イププロフェン | |
| 50mg | 65又は130mg |
| 100mg | 65又 i 1 1 30mg |
| 200mg | 65又は130mg |
| 300mg | 65又 は130mg |
| 400mg | 65又は130mg |
| 500mg | 65又は130mg |
| 600mg | 65又は130mg |
| ナプロキセン | |
| 125mg | 130mg + 130mg* |
| 250mg | 130mg + 130mg* |
| 250mg | 65mg+ 65mg* |
| 500mg | 130mg + 130mg* |
| フルルピプロフェン | |
| 25mg | 130mg |
| 50mg | 130mg |

[0103]

【表2】

去(統合)

٦

| 選択 | さ | れた | 麻 |
|-----|---|----|---|
| か 性 | | RE | 3 |

| 選択されたNSAID | カフェイン |
|------------------------------|----------------|
| フェノブロフェン | |
| 50mg | 65X 12130mg |
| 1 00mg | 130mg |
| 200mg | 65又は130mg |
| 300mg | 130ng |
| 600mg | 130mg |
| ピロキシカム | |
| 10ug | 130mg + 130mg* |
| 20 ng | 130mg+130mg* |
| 20mg | 130mg |
| 20mg | 130mg + 260mg" |
| トルメチンナトリウム | |
| 200mg | 130mg |
| 400mg | 130mg |
| イププロフェン | _ |
| アルミニウム | |
| 400mg | 130mg |
| メフェナミン酸 | |
| 125mg | 65又は130mg |
| 250 ng | 65又は130mg |
| インドメサシン | ANY AS TOMBS |
| | |
| 25 ng 50 ng | 130mg |
| | 130mg |
| ケトプロフェン | |
| 25ng | 65又は130mg |
| 50 ng | 85又は130mg |

[0104]

【表3】

46

法(统言)

| 選択された麻 酔 性 鎖 痛 薬 | 選択されたNSAID | カフェイン |
|---------------------|------------|----------------|
| W 12. At 711 2 | | |
| | フェンプフェン | APTI (A) 9A. |
| | 200ms | 65X (2130mg |
| | 400mg | 65又は130mg |
| | 800mg | 65又 は130mg |
| | スリンダック | |
| | 150mg | 130mg+130mg* |
| | 200mg | 130mg + 130mg* |
| | メクロフェナミ | |
| | ン健ナトリウム | |
| | 50mg | 65又は130mg |
| ヒドロモルホン | | |
| ヒドロクロリド | | |
| img | | 130mg |
| 2mg | | 130mg |
| 3 m£ | | 130mg |
| 4mg | | 130mg |
| üng | | 130mg |
| コデインサルフェー | | |
| ト又はホスフェート | | |
| 1552 | | 130mg |
| 30mg | | 130mg |
| 45 mg | | 130mg |
| 60mg | | 130mg |
| オキシコドンヒ | | |
| ドロクロリド | | |
| 2. 5ng | , | 130mg |
| 5 mg | | 130=g |
| | | |

[0105]

【表4】

47

麦(統含)

選択された麻 豫性鎮瘤藻 選択されたNSAID カフェイン メプタジノール ヒドロクロリド 200mg 65又は130mg オキシコドンヒドロ クロリド/テレフタ レート品合物 4.5mg/0.38mg 130mg 2.25mg/0.19mg 130mg レポルファノー ルタルタレート lng 130mg 2=5 130mg 3ng 130mg メペリジンヒ ドロクロリド 50mg 130mg プロポキシフェン ヒドロクロリド 65mg 130mg プロポキシフェ ンナプシレート 100mg 130mg メサドンヒドロクロリド 5mg 130mg 10mg 130mg プロピラムフマレート 35mg 65又は130mg 50**mg** 130mg

[0106]

【表5】

49

丧(統合)

| 選択された麻 | | |
|--------------------|------------------------------|--------------------------------|
| 弹性皱痛 薬 | 選択されたNSAID | カフェイン |
| ププレノルフォン | | |
| ヒドロクロリド | | |
| 8mg | | 130mg |
| 10mg | | 130mg |
| ペンタソシンヒ | | |
| ドロクロリド | | |
| 25ag | | 65又は130mg |
| 50ag | | 130 mg |
| ナルプフィンヒ | | |
| ドロクロリド | | |
| 10mg | | 130mg |
| 15mg 30mg | | 65又は130mg |
| 7 | | 130mg |
| プトルファノー | | |
| ルタルタレート 4mg | | 100 |
| 8mg | | 130mg 65又は130mg |
| | | 00/14/10088 |
| ナルプフィンヒ ドロクロリド | イブプロフェン | |
| 15 ng | 200又は400mg | 130mg |
| - | | TOARE |
| プロピラムフマレート 35mg | イフプロフェン 200又は400mg | 100- |
| 50mg | 200又 (1400mg 200又 (1400mg | 130 ug 130 ug |
| 35mg | 200又は400章 | 130 mg 65 mg |
| 50mg | 200又は400mg | 65 mg |
| ペンタゾシンヒ | | |
| ドロケロリド | イブプロフェン | |
| 25mg | 200又(1400mg | 130mg |
| | | |

[0107]

【麦6】

支(統含)

| 選択された廃 酔性暗痛薬 | 選択されたNSAID | カフェイン |
|--|---------------------------------------|------------------------|
| プトルファノー ルタルタレート 8mg | イププロフェン 400mg | 130mg |
| プロピラムフマレート 50mg 35mg | ゾメピラックナトリウム 50又は100mg 50又は100mg | 130mg 130mg |
| プロポキシフェン ヒドロクロリド 65mg | フェノプロフェン 200mg | 130mg |
| プロポキシフェ ンナプシレート 100mg | フェノプロフェン 200mg | 130 mg |
| プロピラムフマレート 35又は50mg 35又は50mg 35又は50mg | フェンプフェン 400mg 800mg 400mg | 130mg 130mg 65mg |
| プロピラムフマレート 35mg | メフェナミン酸 250mg | 130mg |
| コデインサルフェー ト又はホスフェート 30mg 30mg | メフェナミン語 250mg 125mg | 130mg |
| プロピラムフマレート 35mg | ケトプロフェン 25又は50mg | 130mg |
| メプタジノール ヒドロクロリド 200mg 200mg | ケトプロフェン 25又は50mg 25又は50mg | 130mg 85mg |

【0108】所望により、この発明の組成物は公知の方法により非経口的使用のために製剤化することができる。選択された麻酔性鎮痛薬、カフェイン2成分組成物 30は、経口投与による投薬治療に耐えることができないはけしい痛みを有する患者の場合に特に価値がある。

【0109】この発明の経口組成物を、麻酔性鎮痛薬が組成物から抽出されそして非経口的に悪用される可能性が有意に減少するように製剤化することもできる。このことは、薬剤を不溶性賦形剤、例えばメチルセルロースと一緒にすることにより水に不溶性の剤形に成形することにより達成することができる。このような水下溶性経口剤形は麻酔薬自体の少なくとも幾つか例えばプロピラムフマレート及びメサドンヒドロクロリドについてはすでに知られている。この発明の組成物の鎮痛及び抗炎症効果は、動物において、下に記載する試験において定量的に評価することができる。

【0110】 抗フェニルキノン苦悶試験

この試験は鎮痛活性を検出、及び比較するための標準的方法であり、そして一般にヒトにおける効果とよく一致する。マウスをまず試験される投薬により処理する。用いる投薬は、カフェインを伴う又は伴なわない選択されたNSAID、カフェインを伴う又は伴わない選択された麻酔性鎮痛薬、又はカフェインを伴う又は伴わない選

50

択された麻酔性鎮痛薬+選択されたNSAIDのそれぞれ2投与レベルである。

【0111】次にマウスを腹腔内投与されたフェニルー p ーベンゾキノンによりチャレンジし、そして特徴的な 伸長苦悶症状について観察する。苦悶の欠落が陽性反応 を構成する。鎮痛保護の程度は同じ日における対照動物 と比較した苦悶の抑制を基礎にして算出することができ る。時間応答データも得られる。この試験は、Sigm und等及びBlumberg等 (Sigmund, E., Cadmus, R., 及びLu, G., <u>Pro</u> c. Soc. Exp. Biol. and Med. 9 5. 729-731, 1957: Blumberg, H. 等,Pro. Soc. Exp. Biol. Med. 188, 763-766, 1965) の変法である。 【0112】炎症ラット足試験-圧力誘導刺激 Randall-Selltto法のWinter等に よる変法を用いて、酵母により炎症を生じさせた左後足 に対する増加する圧力の適用により生ずる回避反応限界 値を確認する。薬剤処潤を行う。試験される投薬は、カ フェインを伴う又は伴わない2投与量レベルの選択され たNSAIDである。足に常に増加する力を適用し、そ して「脱出反応」を観察しそして記録する(Rianda) 11. L. Q., 及びSelltto, J. J:<u>Arc</u>

h. Int. Pharmacodyn., II, 409-419, 1957:Winter, C. A. . 及びLars, F. : J. Pharmacol. Exp. Therap., 148, 373-379, 1965)。
【0113】マウステイルーフリック試験(Mouse

【0113】マワステイルーノリック試験(Mouse Tail-flick Test)マウスにおけるテ イルーフリック試験は、尾に制御された高強度熱を適用 してD'Amour及びSmithの変法として行う。 正常マウス及び薬剤処置マウスを観察し、そして反応時 間を測定する。使用する薬剤はカフェインを伴う又は伴 わない2投与量の選択された麻酔性鎖痛薬である。

(D' Amour, E., 及びSmith, L., <u>J.</u> <u>Pharmacol.</u>, 72, <u>74-79</u>, 194 1)。

【0114】<u>ハフナーテイルーピンチ法(Haffne</u> r Tail-Pinch Method)

ハフナーの方法の変法を用いて、ラットの尾をつまむ圧力刺激によって意起される攻撃反応に対する薬剤の効果を確認する。薬剤処置に先立って各ラットの足にクランプを付ける。刺激に向けられた明らかな攻撃及びかみつき行動が生ずるのに要する時間を観察する。試験される投薬は、カフェインを伴う又は伴わない選択された麻酔性鎮痛薬の2投与量とする(Haffner、F.: Experimentelle Prufung Schmerzstittender Mittel, Deutschmed. Wschr., 55, 731-732, 1929)。

【0115】マウスホットープレートテスト (Mouse Hot-Plate Test) (熱刺激)

Woolfe及びMac Donaldの方法の変法を用いる。この方法はマウスの足に制御された熱刺激を適用することから成る。処置群に薬剤を投与する。動物がホットプレートに接触した時と標準痛反応、すなわちジャンプ及び 又は1方もしくは両方の後足の速いパットの観察の間の潜伏期を測定する。試験される投薬はカフェインを伴う又は伴わない選択された麻酔性鎮痛薬の2投与量である。(Woolfe、G.、及びMac Donald、A. D.、:J. Pharmacol. Exp. Ther, 80, 300-307, 1944)。【0116】アジュバント関節炎試験

ラットにおけるアジュバント関節炎はヒトのリュウマチ 様関節炎の広く用いられているモデルである。これは、 基本的に注射された細菌性アジュバントに対する細胞性 免疫が関与する免疫反応である。反応は全身的である が、多発関節炎として主として肢に生ずる。後足におけ る関節炎の程度を視覚的に、又はアジュバントの注射の 後21日目に足の体積を測定することにより評価する。

【0117】0. 1mlの鉱油中に懸濁した1mgのミコバ

54

<u>クテリウム・ブチリカム(Mycobacterlum</u> <u>bulyrlcum</u>)を1回ラットの右後足に皮下注 射する。注射した後足の16日目に測定した腫脹が第2 反応を構成する。薬剤を、アジュパントの注射の1日前 から経口的に毎日投与する。用いる投薬は、カフェイン を伴う又は伴わない選択されたNSAIDの2投与レベルである。結果を対照に対する抑制の%で表わす。(Walz. D. T., Dl Martino, M. J., 及びMisher, A.: <u>Ann. Rheum. Di</u> s., 30, 303-306 (1971)]。

【0118】ヒトにおけるこの発明の組成物の効果を確認するために、中程度ないし激しい痛みを有し経口領痛を必要とする患者に、カフェインを伴うもしくは伴わない選択された麻酔性鎮痛薬もしくはNSAID、又はカフェインを伴うもしくは伴わない選択されたRSAIDを投与し、他方、炎症性もしくは変性関節疾患、例えばリュウマチ様関節炎、骨関節炎、痛風もしくは急性筋ー骨疾患を有し経口抗炎症剤を必要とする患者に、カフェインを伴うもしくは伴わない20 選択されたNSAIDを投与することができる。

【0119】鎮痛効果を決定するために、看護観察者が、痛み又は強直のレベル及びその後の腫脹について患者と面接する。投薬により軽減が始まる時間を主観的に見積ることを患者に求める。平均して、カフェインを伴うこの発明の組成物が短い開始時間を有しそしてより効果的であることを適当な統計的方法により示すことができる。

【0120】(Laska, E., Gormely, M., Sunshine, A., Belleville, J.W., Kantov, T., Forrest, W.H., Siegel, G.,及びMeisner, M.: "A Bioassay Computer Program for Analgesis Clinical Trials", Clin. Pharmacol. Ther. 8:658, 1967; Cox D.R., "Regression Molels and Life Tables", Journal Royal Statistical Society, Series B. Volume 34:187-202, (1972)。【0121】炎症及び変性関節疾患における効果の評価は、痛みの程度、朝の強直の持続、一般的感じ、及び行動の容易さについての患者の自己評価により、そして客観的測定、例えば敏感さ、腫脹、痛みを育する関節の数、並びに確々の機能試験、例えば把力、歩く速度、胸膨脹及び床への指の近ずきについての内科医の評価により達成される。

【0122】今までの記載から、当業者はこの発明の本質的特徴を容易に確認し、そしてその精神及び範囲から逸脱することなくこの発明の変化及び、又は変法を行い、これを種々の用途及び条件に適用することができる。こうして、これらの変化及び、又は変法は適切に、正当に、そして次の請求の範囲の十分な均等の範囲にあると意図される。

ママロネック、コロニアル コート 1304

フロントベージの続き

| (51) Int. Cl. (| 6 | 識別記号 | 庁内整理番号 | F J | | 技術表示箇所 |
|-----------------|----------------|--------|-----------|--------------|---------------|-----------|
| //(A 6 1 K | 31/52 | | | | | 1人四五天小园7月 |
| | 31:19) | | | | | |
| (A 6 1 K | 31/52 | | | | | |
| | 31:40) | | | | | |
| (A 6 1 K | 31/52 | | | | | |
| | 31:62) | | | | | |
| (A 6 1 K | 31/52 | | | | | |
| | 31:445) | | | | | |
| (A 6 1 K | 31/52 | | | | | |
| | 31:435) | | | | | |
| (A 6 1 K | 31/52 | | | • | | |
| | 31:485) | | | | | |
| (A 6 1 K | 31/52 | | | | | |
| | 31:22) | | | | | |
| (72) 発明者 | ラスカ,ユーシ | ブン エム. | | (72) 発明基 | シーゲル、キャロルーイー。 | |
| | アメリカ合衆国 | | -ク 10538. | (14/20/21/24 | アメリカ合衆国、ニューヨー | h 10543 |
| | | | | | ノノソハロ水田、ニューゴー | 7 10543, |

ラーチモント、ダンテ ストリート 34